

①⑨ RÉPUBLIQUE FRANÇAISE
INSTITUT NATIONAL
DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE
PARIS

①① N° de publication :

2 770 842

(à n'utiliser que pour les
commandes de reproduction)

②① N° d'enregistrement national :

97 14241

⑤① Int Cl⁶ : C 07 C 271/02, C 07 C 275/50, 271/28, A 61 K 7/48, 7/
06, 31/325, 31/17

①②

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

A1

②② Date de dépôt : 13.11.97.

③③ Priorité :

⑦① Demandeur(s) : L'OREAL SOCIETE ANONYME —
FR.

④③ Date de mise à la disposition du public de la
demande : 14.05.99 Bulletin 99/19.

⑤⑥ Liste des documents cités dans le rapport de
recherche préliminaire : *Se reporter à la fin du
présent fascicule*

⑥⑥ Références à d'autres documents nationaux
apparentés :

⑦② Inventeur(s) : GALEY JEAN BAPTISTE, DESTREE
ODILE et BRETON LIONEL.

⑦③ Titulaire(s) :

⑦④ Mandataire(s) : L'OREAL.

⑤④ NOUVEAUX COMPOSES DERIVES DE N-ARYL 2-HYDROXY ALKYLAMIDES.

⑤⑦ L'invention concerne de nouveaux composés dérivés
de N-aryl 2-hydroxy alkylamides, leur procédé de synthèse,
les compositions les contenant ainsi que l'utilisation à titre
de principe actif, dans un milieu physiologiquement accep-
table, dans une composition cosmétique ou pour la prépa-
ration d'une composition pharmaceutique, d'une quantité
efficace d'au moins un de ces composés, ce composé ou
ces compositions étant destinés à induire et/ ou stimuler la
croissance des cheveux et/ ou freiner leur chute et/ ou à trai-
ter l'hyperséborrhée et/ ou l'acné.

FR 2 770 842 - A1



La présente invention concerne de nouveaux composés dérivés de N-aryl 2-hydroxy alkylamides.

Elle concerne également leur procédé de synthèse, les compositions les contenant ainsi que l'utilisation d'au moins un de ces composés pour induire et/ou
5 stimuler la croissance des cheveux et/ou freiner leur chute et/ou à traiter l'hyperséborrhée et/ou l'acné.

Chez l'être humain, la croissance des cheveux et leur renouvellement sont principalement déterminés par l'activité des follicules pileux. Leur activité est
10 cyclique et comporte essentiellement trois phases, à savoir la phase anagène, la phase catagène et la phase télogène.

A la phase anagène active ou phase de croissance, qui dure plusieurs années et au cours de laquelle les cheveux s'allongent, succède une phase catagène très
15 courte et transitoire qui dure quelques semaines, puis une phase de repos, appelée phase télogène, qui dure quelques mois.

A la fin de la période de repos, les cheveux tombent et un autre cycle recommence. La chevelure se renouvelle donc en permanence, et sur les 150 000
20 cheveux environ que comporte une chevelure, à chaque instant, 10% d'entre eux environ sont au repos en phase télogène et seront donc remplacés en quelques mois.

Cependant différentes causes peuvent entraîner une perte importante, temporaire ou définitive, des cheveux. L'alopecie est essentiellement due à une perturbation
25 du renouvellement capillaire qui entraîne, dans un premier temps, l'accélération de la fréquence des cycles aux dépens de la qualité des cheveux puis de leur quantité. Il se produit un appauvrissement progressif de la chevelure par régression des cheveux dits "terminaux" au stade de duvets. Des zones sont
30 touchées préférentiellement, notamment les golfes temporaux ou frontaux chez l'homme, et chez les femmes, on constate une alopecie diffuse du vertex.

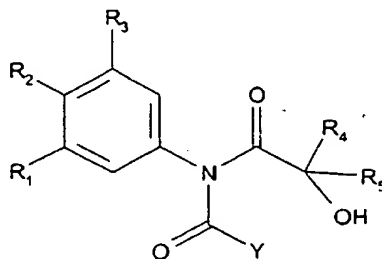
Le terme alopecie recouvre toute une famille d'atteintes du follicule pileux ayant pour conséquence finale la perte définitive partielle ou générale des cheveux.
35 Dans un nombre important de cas, la chute précoce des cheveux survient chez des sujets prédisposés génétiquement et elle atteint notamment les hommes. Il s'agit plus particulièrement de l'alopecie androgénétique ou androgénique ou encore androgéno-génétique.

On recherche depuis de nombreuses années, dans l'industrie cosmétique ou pharmaceutique, des substances permettant de supprimer ou de réduire l'alopécie, et notamment d'induire ou de stimuler la croissance des cheveux ou de
5 diminuer leur chute.

Dans cette optique, on a certes déjà proposé un grand nombre de composés actifs très divers, comme par exemple le 2,4-diamino 6-pipéridino pyrimidine 3-oxyde ou "Minoxidil" décrit dans les brevets US 4 139 619 et US 4 596 812 ou
10 encore ses nombreux dérivés comme ceux décrits par exemple dans les demandes de brevet EP 0353123, EP 0356271, EP 0408442, EP 0522964, EP 0420707, EP 0459890, EP 0519819.

Il reste, d'une manière générale, qu'il serait intéressant et utile de pouvoir disposer
15 de composés actifs autres que ceux déjà connus, potentiellement plus actifs et/ou moins toxiques.

Ce but et d'autres sont atteints par la présente invention qui concerne de
20 nouveaux composés répondant à la formule générale (I) :



dans laquelle
25 R₁ représente un atome d'hydrogène, un atome d'halogène, un groupement cyano (-CN), un radical alkyle en C₁ - C₄, un radical perfluoroalkyle ou un radical -OR₆, R₆ représentant un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ - C₄ ;
R₂ représente un groupement nitro (-NO₂), un groupement cyano (-CN), un atome d'halogène, un radical -SO₂R₇, un radical -COR₇ ou un radical -COOR₇, R₇
30 représentant un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₄ ou un radical phényle, éventuellement substitué par au moins un atome d'halogène ;
R₃ représente un atome d'hydrogène, un atome d'halogène, un groupement cyano (-CN), un radical alkyle en C₁-C₄, éventuellement substitué par au moins un

atome d'halogène ou un radical $-OR_6$, R_6 représentant un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C_1-C_4 ;

R_4 représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C_1-C_4 , éventuellement substitué par au moins un atome d'halogène ;

5 R_5 représente un radical alkyle en C_1-C_4 substitué par au moins un atome d'halogène ou un radical phényle éventuellement substitué par au moins un atome d'halogène, un groupement cyano ($-CN$) ou un groupement nitro ($-NO_2$) ;

Y représente un radical OR ou un radical NRR' ;

10 R , R' , identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C_1-C_8 , éventuellement substitué par au moins un radical hydroxy ($-OH$) ou un radical $-COOR_6$; dans le cas où Y représente NRR' , R et R' peuvent former un cycle à 5 ou 6 chaînons.

15 L'invention concerne également les isomères optiques et/ou géométriques, seuls ou en mélange en toutes proportions, les formes acylées ou encore les sels pharmaceutiquement acceptables de ces composés.

Parmi les atomes d'halogène, on préfère selon l'invention le fluor, le chlore, l'iode ou le brome et plus particulièrement le fluor.

20

Par radical alkyle en $C_1 - C_4$ on entend selon l'invention les radicaux acycliques provenant de l'enlèvement d'un atome d'hydrogène dans la molécule d'un hydrocarbure, linéaires ou ramifiés ayant de 1 à 4 atomes de carbone et en particulier les radicaux méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, isobutyle ou

25

Par radical alkyle éventuellement substitué par au moins un atome d'halogène on entend de préférence les radicaux définis ci-dessus pour lesquels au moins un atome d'hydrogène est substitué par un atome d'halogène, y compris les radicaux

30

D'une manière préférentielle les radicaux alkyles substitués par au moins un atome d'halogène sont substitués par au moins un atome de chlore ou de fluor.

35 Les radicaux perhalogénés sont préférentiellement des radicaux perfluorés, en particulier des radicaux perfluorométhyles.

Lorsque R_1 est un atome d'halogène, R_1 est préférentiellement un atome de

chlore.

Lorsque R_1 est un radical alkyle en $C_1 - C_4$, R_1 est préférentiellement un radical méthyle.

5

Lorsque R_1 est un radical perfluoroalkyle, R_1 est préférentiellement un radical trifluorométhyle ($-CF_3$).

10 Lorsque R_1 est un radical $-OR_6$, R_1 est préférentiellement un radical méthoxy ($-OCH_3$).

Lorsque R_2 est un atome d'halogène, R_2 est préférentiellement un atome de chlore.

15 Lorsque R_2 est un radical $-SO_2R_7$, R_7 est préférentiellement un radical phényle.

Lorsque R_2 est un radical $-COR_7$, R_7 est préférentiellement un radical phényle.

20 Lorsque R_2 est un radical $-COOR_7$, R_7 est préférentiellement un radical éthyle.

Lorsque R_3 est un atome d'halogène, R_3 est préférentiellement un atome de chlore.

25 Lorsque R_3 est un radical alkyle en $C_1 - C_4$, éventuellement substitué par au moins un atome d'halogène, R_3 est préférentiellement un radical trifluorométhyle ($-CF_3$).

Lorsque R_3 est un radical $-OR_6$, R_6 est préférentiellement un radical méthyle ($-CH_3$).

30 Lorsque R_4 est un radical alkyle en $C_1 - C_4$, R_4 est préférentiellement un radical méthyle ($-CH_3$).

Lorsque R_4 est un radical alkyle en $C_1 - C_4$ substitué par au moins un atome d'halogène, R_4 est préférentiellement un radical trifluorométhyle ($-CF_3$).

35

Lorsque R_5 est un radical alkyle en $C_1 - C_4$ substitué par au moins un atome d'halogène, R_5 est préférentiellement un radical trifluorométhyle ($-CF_3$).

R_4 et R_5 peuvent être identiques mais de préférence R_4 et R_5 ont une signification différente.

Y représente de préférence un radical -NHR.

5

Lorsque R représente un radical alkyle en C_1 - C_8 , R est de préférence un radical butyle.

Lorsque R représente un radical -COOR₆, R₆ est de préférence un radical propyle.

10

On peut citer comme composés de formule (I) :

- l'acide (4-cyano-3-trifluorométhyl-phényl)-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl propionyl)-carbamique ;
- l'ester éthylique de l'acide (4-cyano-3-trifluorométhyl-phényl)-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl propionyl)-carbamique ;
- 15 - le 1-(3,4-dichloro-phényl)-3-propyl-1-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl-propionyl)-urée ;
- le 1-(3,4-dichloro-phényl)-3-benzyl-1-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl-propionyl)-urée ;
- 20 - le 1-(3,4-dichloro-phényl)-3-piperidiny-1-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl-propionyl)-urée ;
- le 1-(4-sulfonyl-phényl)-3-propyl-1-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl-propionyl)-urée ;
- le 1-(4-benzoyl-phényl)-3-propyl-1-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl-propionyl)-urée ;
- 25 - l'ester éthylique de l'acide (3,4-dichloro-phényl)-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl propionyl)-carbamique ;
- le 1-(3,4-dichloro-phényl)-3-(4-hydroxy-butyl)-1-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl-propionyl)-urée ;
- 30 Parmi ces composés on préfère tout particulièrement :
 - l'acide (4-cyano-3-trifluorométhyl-phényl)-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl propionyl)-carbamique ;
 - l'ester éthylique de l'acide (4-cyano-3-trifluorométhyl-phényl)-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl propionyl)-carbamique ;
- 35 - le 1-(3,4-dichloro-phényl)-3-propyl-1-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl-propionyl)-urée ;

Un deuxième objet de l'invention est un procédé de préparation des composés de formule (I) tels que définis ci-dessus.

5 Ce procédé est caractérisé par le fait que l'on prépare, dans une première étape, un dérivé N-aryle 2,4-dioxo-oxazolidine selon le procédé décrit par Patton, T.L. J. Org. Chem. 1967, 32(2) :383-388, en faisant réagir dans un solvant anhydre un isocyanate avec une cyanhydrine en présence d'une amine. Le mélange obtenu est traité en présence d'acide chlorhydrique, puis le dérivé N-aryle 2,4-dioxo-oxazolidine formé est alors extrait à l'aide d'un solvant organique, puis séché et
10 purifié par chromatographie sur colonne de silice. Dans une deuxième étape, on ajoute un excès d'alcool ou d'amine à une solution de N-aryle 2,4-dioxo-oxazolidine obtenu dans la première étape. La solution est chauffée entre 25°C et 70°C pendant 1 à 7 jours puis évaporée à sec. Le résidu est purifié par chromatographie sur colonne de silice ou recristallisé.

15 Des exemples détaillés de préparation des composés selon l'invention est donné par ailleurs dans les exemples.

20 Un troisième objet de l'invention concerne des compositions cosmétiques ou pharmaceutiques, particulièrement dermatologiques, qui comprennent au moins un des composés répondant à la formule (I) définis ci-dessus.

Bien entendu les compositions selon l'invention peuvent comprendre les composés de formule (I) seuls ou en mélanges en toutes proportions.

25 La quantité de composés de formule (I) contenue dans les compositions de l'invention est bien entendu fonction de l'effet recherché et peut donc varier dans une large mesure.

30 Pour donner un ordre de grandeur, si la composition est une composition cosmétique, elle peut contenir au moins un composé de formule (I) en une quantité représentant de 0.0001% à 5% du poids total de la composition et préférentiellement en une quantité représentant de 0.001% à 2% du poids total de la composition.

35 Pour donner un ordre de grandeur, si la composition est une composition pharmaceutique, elle peut contenir au moins un composé de formule (I) en une quantité représentant de 0.001% à 10% du poids total de la composition et

préférentiellement en une quantité représentant de 0.01% à 5 % du poids total de la composition.

5 La composition peut être ingérée, injectée ou appliquée sur la peau (sur toute zone cutanée du corps), les cheveux, les ongles ou les muqueuses (buccale, jugale, gingivale, génitale, conjonctive). Selon le mode d'administration, la composition selon l'invention peut se présenter sous toutes les formes galéniques normalement utilisées.

10 Pour une application topique sur la peau, la composition peut avoir la forme notamment de solution aqueuse ou huileuse ou de dispersion du type lotion ou sérum, d'émulsions de consistance liquide ou semi-liquide du type lait, obtenues par dispersion d'une phase grasse dans une phase aqueuse (H/E) ou inversement (E/H), ou de suspensions ou émulsions de consistance molle du type
15 crème ou gel aqueux ou anhydres, ou encore de microcapsules ou microparticules, ou de dispersions vésiculaires de type ionique et/ou non ionique. Ces compositions sont préparées selon les méthodes usuelles.

20 Elles peuvent être également utilisées pour les cheveux sous forme de solutions aqueuses, alcooliques ou hydroalcooliques, ou sous forme de crèmes, de gels, d'émulsions, de mousses ou encore sous forme de compositions pour aérosol comprenant également un agent propulseur sous pression.

La composition selon l'invention peut aussi être une composition pour soins capillaires, et notamment un shampoing, une lotion de mise en plis, une lotion
25 traitante, une crème ou un gel coiffant, une composition de teintures (notamment teintures d'oxydation) éventuellement sous forme de shampoings colorants, des lotions restructurantes pour les cheveux, une composition de permanente (notamment une composition pour le premier temps d'une permanente), une lotion ou un gel antichute, un shampoing antiparasitaire, etc.

30 Pour l'injection, la composition peut se présenter sous forme de lotion aqueuse, huileuse ou sous forme de sérum. Pour les yeux, elle peut se présenter sous forme de gouttes et pour l'ingestion, elle peut se présenter sous forme de capsules, de granulés de sirops ou de comprimés.

35 Les quantités des différents constituants des compositions selon l'invention sont celles classiquement utilisées dans les domaines considérés.

Les compositions selon l'invention peuvent également consister en des préparations solides constituant des savons ou des pains de nettoyage.

5 Les compositions peuvent aussi être conditionnées sous forme d'une composition pour aérosol comprenant également un agent propulseur sous pression.

Lorsque la composition est une émulsion, la proportion de la phase grasse peut aller de 5 % à 80 % en poids, et de préférence de 5 % à 50 % en poids par rapport au poids total de la composition. Les huiles, les cires, les émulsionnants et
10 les coémulsionnants utilisés dans la composition sous forme d'émulsion sont choisis parmi ceux classiquement utilisés dans le domaine cosmétique. L'émulsionnant et le coémulsionnant sont présents, dans la composition, en une proportion allant de 0,3 % à 30 % en poids, et de préférence de 0,5 à 20 % en poids par rapport au poids total de la composition. L'émulsion peut, en outre,
15 contenir des vésicules lipidiques.

Lorsque la composition est une solution ou un gel huileux, la phase grasse peut représenter plus de 90 % du poids total de la composition.

20 De façon connue, la composition cosmétique peut contenir également des adjuvants habituels dans le domaine cosmétique, tels que les gélifiants hydrophiles ou lipophiles, les additifs hydrophiles ou lipophiles, les conservateurs, les antioxydants, les solvants, les parfums, les charges, les filtres, les absorbants d'odeur et les matières colorantes. Les quantités de ces différents adjuvants sont
25 celles classiquement utilisées dans le domaine cosmétique, et par exemple de 0,01 % à 10 % du poids total de la composition. Ces adjuvants, selon leur nature, peuvent être introduits dans la phase grasse, dans la phase aqueuse et/ou dans les sphérules lipidiques.

Comme huiles ou cires utilisables dans l'invention, on peut citer les huiles
30 minérales (huile de vaseline), les huiles végétales (fraction liquide du beurre de karité, huile de tournesol), les huiles animales (perhydrosqualène), les huiles de synthèse (huile de Purcellin), les huiles ou cires siliconées (cyclométhicone) et les huiles fluorées (perfluoropolyéthers), les cires d'abeille, de carnauba ou paraffine. On peut ajouter à ces huiles des alcools gras et des acides gras (acide stéarique).

35 Comme émulsionnants utilisables dans l'invention, on peut citer par exemple le stéarate de glycérol, le polysorbate 60 et le mélange de PEG-6/PEG-32/Glycol Stéarate vendu sous la dénomination de Tefose® 63 par la société Gattefosse.

Comme solvants utilisables dans l'invention, on peut citer les alcools inférieurs, notamment l'éthanol et l'isopropanol, le propylène glycol.

Comme gélifiants hydrophiles utilisables dans l'invention, on peut citer les polymères carboxyvinyliques (carbomer), les copolymères acryliques tels que les copolymères d'acrylates/alkylacrylates, les polyacrylamides, les polysaccharides tels que l'hydroxypropylcellulose, les gommes naturelles et les argiles, et, comme gélifiants lipophiles, on peut citer les argiles modifiées comme les bentones, les sels métalliques d'acides gras comme les stéarates d'aluminium et la silice hydrophobe, éthylcellulose, polyéthylène.

La composition peut contenir d'autres actifs hydrophiles comme les protéines ou les hydrolysats de protéine, les acides aminés, les polyols, l'urée, l'allantoïne, les sucres et les dérivés de sucre, les vitamines hydrosolubles, les extraits végétaux et les hydroxyacides.

Comme actifs lipophiles, on peut utiliser le rétinol (vitamine A) et ses dérivés, le tocophérol (vitamine E) et ses dérivés, les acides gras essentiels, les céramides, les huiles essentielles, l'acide salicylique et ses dérivés.

Selon l'invention la composition peut associer au moins composé de formule (I) à d'autres agents actifs. Parmi ces agents actifs, on peut citer à titre d'exemple :

- les agents améliorant l'activité sur la repousse et/ou sur le freinage de la chute des cheveux, et ayant déjà été décrits pour cette activité comme par exemple les esters d'acide nicotinique, dont notamment le nicotinate de tocophérol, le nicotinate de benzyle et les nicotinates d'alkyles en C₁-C₆ comme les nicotinates de méthyle ou d'hexyle, les dérivés de pyrimidine, comme le 2,4-diamino 6-piperidinopyrimidine 3-oxyde ou "Minoxidil" décrit dans les brevets US 4 139 619 et US 4 596 812, les agents favorisant la repousse des cheveux comme ceux décrits par la demanderesse dans la demande de brevet européen publiée sous le numéro 0648488 ;

- les agents diminuant la différenciation et/ou la prolifération et/ou la pigmentation cutanée tels que l'acide rétinoïque et ses isomères, le rétinol et ses esters, la vitamine D et ses dérivés, les œstrogènes tels que l'oestradiol, l'acide kojique ou l'hydroquinone ;

- les antibactériens tels que le phosphate de clindamycine, l'érythromycine ou les antibiotiques de la classe des tétracyclines ;

- les antiparasitaires, en particulier le métronidazole, le crotamiton ou les

pyréthrinoïdes ;

- les antifongiques, en particulier les composés appartenant à la classe des imidazoles tels que l'éconazole, le kétoconazole ou le miconazole ou leurs sels, les composés polyènes, tels que l'amphotéricine B, les composés de la famille des allylamines, tels que la terbinafine, ou encore l'octopirox ;
- les agents antiviraux tels que l'acyclovir ;
- les agents anti-inflammatoires stéroïdiens, tels que l'hydrocortisone, le valérate de bétaméthasone ou le propionate de clobétasol, ou les agents anti-inflammatoires non-stéroïdiens comme par exemple l'ibuprofène et ses sels, le diclofénac et ses sels, l'acide acétylsalicylique, l'acétaminophène ou l'acide glycyrrhizique ;
- les agents anesthésiques tels que le chlorhydrate de lidocaïne et ses dérivés ;
- les agents antiprurigineux comme la thénaldine, la triméprazine ou la cyproheptadine ;
- les agents kératolytiques tels que les acides α - et β -hydroxycarboxyliques ou β -cétocarboxyliques, leurs sels, amides ou esters et plus particulièrement les hydroxyacides tels que l'acide glycolique, l'acide lactique, l'acide salicylique, l'acide citrique et de manière générale les acides de fruits, et l'acide n-octanoyl-5-salicylique ;
- les agents anti-radicaux libres, tels que l' α -tocophérol ou ses esters, les superoxyde dismutases, certains chélatants de métaux ou l'acide ascorbique et ses esters ;
- les antiséborrhéiques tels que la progestérone ;
- les antipelliculaires comme l'octopirox ou la pyrithione de zinc ;
- les antiacnéiques comme l'acide rétinolique ou le peroxyde de benzoyl ;
- les extraits d'origine végétale ou bactérienne.

A la liste ci-dessus, d'autres composés peuvent également être rajoutés, à savoir par exemple le Diazoxyde, la Spiroxazone, des phospholipides comme la lécithine, les acides linoléique et linolénique, l'acide salicylique et ses dérivés décrits dans le brevet français FR 2 581 542, comme les dérivés de l'acide salicylique porteurs d'un groupement alcanoyl ayant de 2 à 12 atomes de carbone en position 5 du cycle benzénique, des acides hydroxycarboxyliques ou cétocarboxyliques et leurs esters, des lactones et leurs sels correspondants, l'antraline, des caroténoïdes, les acides eicosatétraénoïque et eicosatriénoïque ou leurs esters et amides, la vitamine D et ses dérivés, des extraits d'origine végétale ou bactérienne.

Ainsi, selon un mode particulier, la composition selon l'invention comprend

également au moins un agent choisi parmi les agents antibactériens, les antiparasitaires, les antifongiques, les antiviraux, les anti-inflammatoires, les antiprurigineux, les anesthésiques, les kératolytiques, les anti-radicaux libres, les anti-séborrhéiques, les antipelliculaires, les antiacnéiques et/ou les agents
5 diminuant la différenciation et/ou la prolifération et/ou la pigmentation cutanée, les extraits d'origine végétale ou bactérienne.

On peut également envisager que la composition comprenant au moins un composé tel que défini précédemment soit sous forme liposomée, telle que
10 notamment décrite dans la demande de brevet WO 94/22468 déposée le 13 octobre 1994 par la société Anti Cancer Inc. Ainsi, le composé encapsulé dans les liposomes peut être délivré sélectivement au niveau du follicule pileux.

La composition pharmaceutique selon l'invention peut être administrée par voie
15 parentérale, entérale ou encore par voie topique. De préférence, la composition pharmaceutique est administrée par voie topique.

Un quatrième objet de l'invention concerne l'utilisation à titre de principe actif, dans un milieu physiologiquement acceptable, dans une composition cosmétique
20 ou pour la préparation d'une composition pharmaceutique, d'une quantité efficace d'au moins un composé de formule (I) définis ci-dessus.

Les composés de formule (I) sont en effet d'excellents ouvreurs de canaux potassiques, propriété principale du Minoxidil, seul composé reconnu à ce jour
25 comme efficace dans les traitements de la chute des cheveux.

Ils sont également d'excellents antagonistes réceptoriels des androgènes, les androgènes étant responsables d'une forme particulièrement répandue de l'alopecie, l'alopecie androgéno-dépendante. Mais, on sait également que les
30 androgènes sont impliqués dans l'hyperséborrhée et l'acné.

Ainsi, les composés de formule (I) présentent des activités remarquables qui justifient leur utilisation à titre de médicament, en particulier pour induire et/ou stimuler la croissance des cheveux et/ou freiner leur chute et/ou dans le
35 traitement de l'hyperséborrhée et/ou de l'acné.

A la connaissance de la demanderesse il n'a jamais été proposé dans l'art antérieur l'utilisation de tels composés dérivés de N-aryl 2-hydroxy alkylamides à

activité mixte, ouvreurs de canaux potassiques / anti-androgènes, pour lutter contre la chute des cheveux et/ou dans le traitement de l'hyperséborrhée et/ou de l'acné.

- 5 Ainsi, l'invention a pour objet l'utilisation à titre de principe actif, dans un milieu physiologiquement acceptable, dans une composition cosmétique ou pour la préparation d'une composition pharmaceutique, d'une quantité efficace d'au moins un composé de formule (I), ce composé ou les compositions étant destinés à induire et/ou stimuler la croissance des cheveux et/ou freiner leur chute et/ou à
- 10 traiter l'hyperséborrhée et/ou l'acné.

Bien entendu les composés peuvent être utilisés seuls ou en mélange.

- La composition cosmétique selon l'invention est à appliquer sur les zones du
- 15 corps nécessitant un traitement, comme par exemple les zones alopéciques du cuir chevelu ou les cheveux d'un individu. La composition cosmétique peut alors éventuellement être laissée en contact plusieurs heures puis est éventuellement rincée. On peut, par exemple, appliquer la composition contenant une quantité efficace d'au moins un composé tel que défini précédemment, le soir, garder celle-ci
- 20 au contact toute la nuit et éventuellement effectuer un shampoing le matin. Ces applications peuvent être renouvelées quotidiennement pendant un ou plusieurs mois suivant les individus.

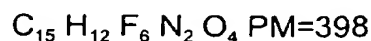
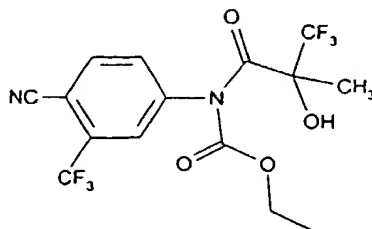
- Ainsi, la présente invention a également pour objet un procédé de traitement
- 25 cosmétique des cheveux et/ou du cuir chevelu et/ou de la peau, caractérisé par le fait qu'il consiste à appliquer sur les cheveux et/ou le cuir chevelu et/ou la peau, une composition cosmétique comprenant une quantité efficace d'au moins composé de formule (I), à laisser celle-ci en contact avec les cheveux et/ou le cuir chevelu et/ou la peau, et éventuellement à rincer.

30

Le procédé de traitement présente les caractéristiques d'un procédé cosmétique dans la mesure où il permet d'améliorer l'esthétique des cheveux et/ou de la peau en leur donnant une plus grande vigueur et un aspect amélioré.

- 35 On va maintenant donner à titre d'illustration des exemples qui ne sauraient limiter en aucune façon la portée de l'invention.

Exemple 1 : Synthèse de l'ester éthylique de l'acide (4-cyano-3-trifluorométhyl-phényl)-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl propionyl)-carbamique de formule :



a) Synthèse du 4-(5-méthyl-2,4-dioxo-5-trifluorométhyl)-oxazolidin-3-yl)-2-trifluorométhylbenzonitrile

- 10 On dissout 1.09 g de 4-isocyanato 2-trifluorométhyl benzonitrile dans 20 ml de THF anhydre. On additionne 150 μl de Triéthylamine puis 860 mg de trifluoroacétone cyanohydrine en solution dans 10 ml de THF anhydre. Le milieu réactionnel est agité 2h à température ambiante.
- 15 On additionne 5 ml de méthanol puis après 30 mn, 10 ml d'acide chlorhydrique 1N. Après 2 h à température ambiante, on ajoute 20 ml d'eau. Le milieu réactionnel est extrait par 4 x 25 ml de dichlorométhane. La phase organique est lavée par 25 ml d'eau, séchée sur sulfate de sodium, évaporée à sec. Le résidu obtenu est purifié par chromatographie sur colonne de silice, l'éluant étant du dichlorométhane. On obtient 540 mg d'un précipité blanc.

b) : Synthèse de l'ester éthylique de l'acide (4-cyano-3-trifluorométhyl-phényl)-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl propionyl)-carbamique :

- 25 4,3 g de 4-(5-méthyl-2,4-dioxo-5-trifluorométhyl-oxazolidin-3-yl)-2-trifluorométhylbenzonitrile sont solubilisés dans 50 ml d'éthanol. La solution est portée au reflux 7 jours puis évaporée à sec. Le résidu est purifié par chromatographie sur colonne de silice (éluant : dichlorométhane) puis recristallisé dans un mélange heptane 2 / toluène 1.
- 30 On obtient 1,4 g d'ester éthylique de l'acide (4-cyano-3-trifluorométhyl-phényl)-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl propionyl)-carbamique, pour un rendement de 29 %.

Analyses :

RMN ^1H (dans CD_3CN) : δ (ppm) = 1.23 (t, 3H) ; 1.87 (d, 3H) ; 4.27 (q, 2H) ; 7.75 (dd, 1H) ; 7.88 (d, 1H) ; 7.94 (d, 1H) ; 8.93 (s, 1H)

RMN ^{13}C (dans CD_3CN) : δ (ppm) = 14.14 ; 17.51 ; 64.17 ; 81.06 ; 104.26 ; 116.66 ; 117.34 ; 123.60 ; 123.99 ; 134.12 ; 137.38 ; 143.66 ; 151.49 ; 165.97

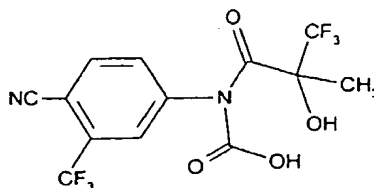
5

Analyse élémentaire :

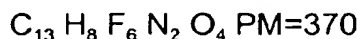
	C	H	N	F
%Calculé	45.23	3.01	7.03	28.64
%Trouvé	45.21	3.09	6.86	28.48

10

Exemple 2 : Synthèse de l'acide (4-cyano-3-trifluorométhyl-phényl)-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl propionyl)-carbamique de formule :



15



100 mg de 4-(5-méthyl-2,4-dioxo-5-trifluorométhyl-oxazolidin-3-yl)-2-trifluorométhyl-benzonitrile tel que préparé dans l'exemple 1, sont solubilisés dans 20 ml dans un mélange éthanol/eau 7 : 3 et agités 5 jours à température ambiante. Le milieu réactionnel est évaporé à sec puis purifié par chromatographie sur colonne de silice RP18 (éluant : Eau 6 / Acétonitrile 4). On obtient 18 mg d'acide (4-cyano-3-trifluorométhyl-phényl)-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl-propionyl)-carbamique, pour un rendement de 17%.

25

ANALYSES :

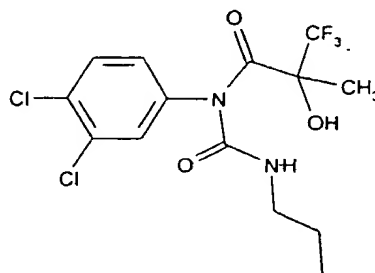
RMN ^1H (dans CD_3CN) : δ (ppm) = 1.86 (s, 3H) ; 7.75 (dd, 1H) ; 7.86 (d, 1H) ; 7.95 (d, 1H) ; 8.75 (s, 1H)

RMN ^1H (dans DMSO d_6) : δ (ppm) = 1.81 (s, 3H) ; 7.84 (dd, 1H) ; 8.08 (d, 1H) ; 8.10 (d, 1H) ; 10.88 (s, 1H) ; 14.36 (s, OH)

RMN ^{13}C (dans CD_3CN) : δ (ppm) = 16.36 ; 104.15 ; 116.68 ; 117.28 ; 122.36 ; 134.12 ; 137.54 ; 143.72 ; 151.52 ; 166.97

RMN ^{19}F (dans CD_3CN) : δ (ppm) = -61.00 (CF_3) ; -77.12 (F11)

Exemple n°3 : Synthèse du 1-(3,4-dichloro-phényl)-3-propyl-1-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl-propionyl)-urée de formule :



5

$C_{14}H_{15}Cl_2F_3N_2O_3$; PM = 387

a) Synthèse du 3-(3,4-dichlorophényl)-5-méthyl-5-trifluorométhyl-oxazolidine-2,4-dione.

3 g de N-(3,4-dichloro-phényl)-3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl-propionamide
sont solubilisés dans 50 ml de THF préalablement distillé sur
sodium/benzophénone. On ajoute 1 g de l'hydru de sodium (NaH) à 60% dans
l'huile. Le milieu réactionnel est agité 30 mn puis refroidi à 0-5°. On ajoute 2,3 g
de chloroformiate d'éthyle en solution dans 10 ml de THF, sans excéder 5°C.
Après une nuit à température ambiante, le milieu réactionnel est coulé sur 100 ml
d'eau glacée puis extrait par 4x50 ml de dichlorométhane. La phase organique est
lavée par du chlorure de sodium à 20%, séchée sur sulfate de sodium, évaporée
à sec. Le résidu est purifié par chromatographie sur silice (Eluant Heptane 1/
Dichloromethane 1). On obtient 1,25g de 3-(3,4-Dichlorophényl)-5-méthyl-5-
Trifluorométhyl-oxazolidine-2,4-dione pour un rendement de 38%.

20

ANALYSES :

RMN 1H (dans DMSO d6) : δ (ppm) = 1.96 (s, 3H) ; 7.57 (dd, 1H) ; 7.88 (d, 1H) ;
7.90 (d, 1H)

RMN ^{13}C (dans DMSO d6) : δ (ppm) = 15.05 ; 81.84 ; 121.49 ; 126.78 ; 128.35 ;
129.75 ; 131.35 ; 131.62 ; 132.46 ; 150.98 ; 165.95

25

Analyse élémentaire :

	C	H	Cl	F	N
%Calculé	40.24	1.83	21.65	17.38	4.27
%Trouvé	40.29	1.96	21.70	17.48	4.35

30

b) Synthèse du 1-(3,4-dichloro-phényl)-3-propyl-1-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl-propionyl)-urée :

200 mg de 3-(3,4-dichlorophényl)-5-méthyl-5-trifluorométhyl-oxazolidine-2,4-dione sont solubilisés dans 10 ml de dichlorométhane. On ajoute 55 µl de propylamine. Le milieu réactionnel est agité pendant 24 heures à température ambiante. Après évaporation, le résidu est purifié par chromatographie sur colonne de silice (éluant dichlorométhane).

On obtient 155 mg de 1-(3,4-dichloro-phényl)-3-propyl-1-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl-propionyl)-urée, pour un rendement de 63%.

10 ANALYSES

RMN ¹H (dans DMSO d6) : δ (ppm) = 0.84 (t, 3H) ; 1.43 (m, 2H) ; 1.81 (s, 3H) ; 2.94 (m, 2H) ; 7.59 (d, 1H) ; 7.65 (dd, 1H) ; 7.69 (t, 1H) ; 7.95 (d, 1H) ; 10.17 (s, OH)

Exemple 4 : Mesure de l'affinité (IC 50) de l'ester éthylique de l'acide (4-cyano-3-trifluorométhyl-phényl)-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl propionyl)-carbamique (ex. 1) et de l'acide (4-cyano-3-trifluorométhyl-phényl)-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl propionyl)-carbamique (ex. 2) pour le récepteur aux androgènes.

Ces mesures d'affinité réceptorielle pour le récepteur aux androgènes sont effectuées selon la méthode de Schilling et Liao, décrite dans "The Prostate", 1984, 5, p. 581-588.

Au cours de l'expérimentation, la molécule de référence (mibolerone) est parallèlement testée à 8 concentrations afin de valider l'expérience.

n° ex	inhibition de la fixation de la testostérone : IC50 (µM)
1	2
2	4

La référence interne (mibolerone) inhibe de 50 % la fixation de la testostérone à son récepteur à une concentration de 4,3 nM.

Exemple 6 : Mesure de l'activité de type "ouvreur de canaux potassiques" de l'ester éthylique de l'acide (4-cyano-3-trifluorométhyl-phényl)-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl propionyl)-carbamique (ex. 1) et de l'acide (4-cyano-3-

trifluorométhyl-phényl)-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl propionyl)-carbamique (ex. 2), par la mesure *in vitro* du pouvoir relaxant des molécules sur des anneaux d'aorte thoracique (IC50).

- 5 Les expériences sont réalisées selon les méthodes de Newgreen et al (Br. J. Pharmacol., 100, 1990, p. 605-613), Bray et al (Arch. Pharmacol., 344, 1991, p. 351-359) et Wickerden et al (Br. J. Pharmacol., 103, 1991, 1148-1152).

10 Après leur installation dans les cuves à organes isolés, les tissus (muscles lisses aortiques) sont soumis à une tension initiale de 2 g.

Après une période d'équilibration, les tissus sont exposés à une solution de chlorure de potassium (KCl, à 20 mM) pour obtenir une réponse contractile soutenue.

- 15 Après stabilisation de cette réponse contractile, l'activité relaxante (de type ouvreur de canaux potassiques) des molécules à tester est évaluée en fonction de la concentration appliquée.

20 Au cours de l'expérimentation, deux molécules références sont utilisées : la cromakalim et le Minoxidil. Elle présentent des IC50 de l'ordre de 1 µM.

n° ex	inhibition contraction aorte isolée induite par K ⁺ : IC50 (µM)
1	2
2	3

25 Les résultats montrent que les composés des exemples 1 et 2 présentent une activité mixte.

Exemple 7 :

Exemples de compositions contenant un dérivé de N-aryl 2-hydroxy alkylamide.

Ces compositions sont obtenues par les techniques habituelles couramment utilisées en cosmétique ou en pharmacie.

30

Lotion antichute :

Composé de l'exemple 3	1,000 g
Propylène glycol	30,000 g
Alcool éthylique	40,500 g

Eau	qsp	100,000 g
-----	-----	-----------

On applique cette lotion sur le cuir chevelu, une à deux fois par jour, à raison d'1 ml par application.

5

Lotion antichute épaissie :

Composé de l'exemple 2		0,500 g
------------------------	--	---------

Kawaïne		2,000 g
---------	--	---------

Hydroxypropylcellulose*		3,500 g
-------------------------	--	---------

10 Alcool éthylique	qsp	100,000 g
---------------------	-----	-----------

On applique cette lotion épaissie sur le cuir chevelu, une à deux fois par jour, à raison d'1 ml par application.

15 lotion antichute :

Composé de l'exemple 1		0,200 g
------------------------	--	---------

Monométhyléther de propylèneglycol**		20,000 g
--------------------------------------	--	----------

Hydroxypropylcellulose*		3,000 g
-------------------------	--	---------

Alcool éthylique		40,000 g
------------------	--	----------

20 Minoxidil		2,000 g
--------------	--	---------

Eau	qsp	100,000 g
-----	-----	-----------

On applique cette lotion épaissie sur le cuir chevelu, une à deux fois par jour, à raison d'1 ml par application.

25

Lotion antichute :

Composé de l'exemple 3		0,100 g
------------------------	--	---------

Propylène glycol		10,000 g
------------------	--	----------

Alcool isopropylique	qsp	100,000 g
----------------------	-----	-----------

30

On applique 1 ml de cette lotion sur le cuir chevelu, à la fréquence de une à deux fois par jour.

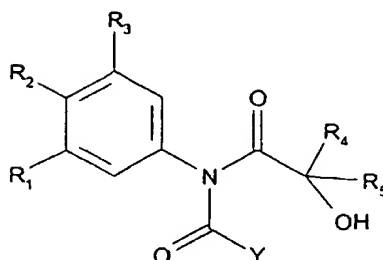
* : Klucel G® de la société Hercules

35 ** : Dowanol PM® de Dow Chemical

Avec chacune des compositions décrites dans les exemples ci-dessus, on a constaté, après plusieurs mois de traitement et selon les sujets traités, un ralentissement de la chute des cheveux et/ou un effet repousse.

REVENDEICATIONS

1. Composés répondant à la formule générale (I) :



5

dans laquelle

R₁ représente un atome d'hydrogène, un atome d'halogène, un groupement cyano (-CN), un radical alkyle en C₁ - C₄, un radical perfluoroalkyle ou un radical -OR₆, R₆ représentant un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁ - C₄ ;

R₂ représente un groupement nitro (-NO₂), un groupement cyano (-CN), un atome d'halogène, un radical -SO₂R₇, un radical -COR₇ ou un radical -COOR₇, R₇ représentant un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₄ ou un radical phényle, éventuellement substitué par au moins un atome d'halogène ;

R₃ représente un atome d'hydrogène, un atome d'halogène, un groupement cyano (-CN), un radical alkyle en C₁-C₄, éventuellement substitué par au moins un atome d'halogène ou un radical -OR₆, R₆ représentant un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁-C₄ ;

R₄ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C₁-C₄, éventuellement substitué par au moins un atome d'halogène ;

R₅ représente un radical alkyle en C₁-C₄ substitué par au moins un atome d'halogène ou un radical phényle éventuellement substitué par au moins un atome d'halogène, un groupement cyano (-CN) ou un groupement nitro (-NO₂) ;

Y représente un radical OR ou un radical NRR' ;

R, R', identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₈, éventuellement substitué par au moins un radical hydroxy (-OH) ou un radical -COOR₈ ; dans le cas où Y représente NRR', R et R' peuvent former un cycle à 5 ou 6 chaînons.

ou ses isomères optiques et/ou géométriques, seuls ou en mélange en toutes proportions, ses formes acylées ou encore ses sels pharmaceutiquement acceptables.

2. Composés selon la revendication précédente, caractérisés par le fait que R₁ est

un atome de chlore.

3. Composés selon la revendication 1, caractérisés par le fait que R_1 est préférentiellement un radical méthyle.

5

4. Composés selon la revendication 1, caractérisés par le fait que R_1 est un radical trifluorométhyle ($-\text{CF}_3$).

10 5. Composés selon la revendication 1, caractérisés par le fait que R_1 est un radical méthoxy ($-\text{OCH}_3$).

6. Composés selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisés par le fait que R_2 est un atome de chlore.

15 7. Composés selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisés par le fait que R_2 est un radical $-\text{SO}_2\text{R}_7$ dans lequel R_7 est un radical phényle.

8. Composés selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisés par le fait que R_2 est un radical $-\text{COR}_7$ dans lequel R_7 est un radical phényle.

20

9. Composés selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisés par le fait que R_2 est un radical $-\text{COOR}_7$ dans lequel R_7 est un radical éthyle.

25 10. Composés selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisés par le fait que R_3 est un atome de chlore.

11. Composés selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisés par le fait que R_3 est un radical trifluorométhyle ($-\text{CF}_3$).

30 12. Composés selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisés par le fait que R_3 est un radical $-\text{OR}_6$ dans lequel R_6 est un radical méthyle ($-\text{CH}_3$).

13. Composés selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisés par le fait que R_4 est un radical méthyle ($-\text{CH}_3$).

35

14. Composés selon l'une quelconque des revendications 1 à 12, caractérisés par le fait que R_4 est un radical un radical trifluorométhyle ($-\text{CF}_3$).

15. Composés selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisés par le fait que R_5 est un radical trifluorométhyle ($-CF_3$).
16. Composés selon l'une quelconque des revendications précédentes,
5 caractérisés par le fait que Y est un radical NHR.
17. Composés selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisés par le fait que R est un radical butyle.
- 10 18. Composés selon l'une quelconque des revendications 1 à 16, caractérisés par le fait que R est radical un radical $-COOR_6$ dans lequel R_6 est un radical propyle.
19. Composés selon l'une quelconque des revendications 1 à 18 choisis parmi :
- l'acide (4-cyano-3-trifluorométhyl-phényl)-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl
15 propionyl)-carbamique ;
 - l'ester éthylique de l'acide (4-cyano-3-trifluorométhyl-phényl)-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl propionyl)-carbamique ;
 - le 1-(3,4-dichloro-phényl)-3-propyl-1-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl-propionyl)-urée ;
 - 20 - le 1-(3,4-dichloro-phényl)-3-benzyl-1-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl-propionyl)-urée ;
 - le 1-(3,4-dichloro-phényl)-3-piperidiny-1-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl-propionyl)-urée ;
 - le 1-(4-sulfonyl-phényl)-3-propyl-1-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl-
25 propionyl)-urée ;
 - le 1-(4-benzoyl-phényl)-3-propyl-1-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl-propionyl)-urée ;
 - l'ester éthylique de l'acide (3,4-dichloro-phényl)-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl propionyl)-carbamique ;
 - 30 - le 1-(3,4-dichloro-phényl)-3-(4-hydroxy-butyl)-1-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl-propionyl)-urée ;
20. Composés selon l'une quelconque des revendications 1 à 19 choisis parmi :
- l'acide (4-cyano-3-trifluorométhyl-phényl)-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl
35 propionyl)-carbamique ;
 - l'ester éthylique de l'acide (4-cyano-3-trifluorométhyl-phényl)-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthyl propionyl)-carbamique ;

- le 1-(3,4-dichloro-phényl)-3-propyl-1-(3,3,3-trifluoro-2-hydroxy-2-méthylpropionyl)-urée ;

21. Procédé de préparation des composés de formule (I) tels que définis selon
5 l'une quelconque des revendications 1 à 20, caractérisé par le fait qu'il comprend
une première étape dans laquelle on fait réagir dans un solvant anhydre un
isocyanate avec une cyanhydrine en présence d'une amine, le mélange obtenu
étant ensuite traité en présence d'acide chlorhydrique, le dérivé N-aryle 2,4-dioxo-
oxazolidine ainsi formé étant alors extrait à l'aide d'un solvant organique puis
10 séché et purifié par chromatographie sur colonne de silice ;
une deuxième étape dans laquelle on ajoute un excès d'alcool ou d'amine à une
solution de N-aryle 2,4-dioxo-oxazolidine obtenu dans la première étape la
solution étant alors chauffée entre 25°C et 70°C pendant 1 à 7 jours puis
évacuée à sec, le résidu obtenu étant purifié par chromatographie sur colonne de
15 silice ou recristallisé.

22. Composition comprenant au moins un composé de formule (I) tel que défini
selon l'une quelconque des revendications 1 à 20.

20 23. Composition selon la revendication 22, caractérisée par le fait qu'elle est
destinée à un usage cosmétique ou pharmaceutique..

24. Composition cosmétique selon l'une quelconque des revendications 22 ou 23,
caractérisée par le fait qu'elle comprend au moins un composé de formule (I) en
25 une quantité représentant de 0.0001% à 5% du poids total de la composition et
préférentiellement en une quantité représentant de 0.001% à 2% du poids total de
la composition.

25. Composition pharmaceutique selon l'une quelconque des revendications 22
30 ou 23, caractérisée par le fait qu'elle comprend au moins un composé de formule
(I) en une quantité représentant de 0.001% à 10% du poids total de la
composition et préférentiellement en une quantité représentant de 0.01% à 5 %
du poids total de la composition.

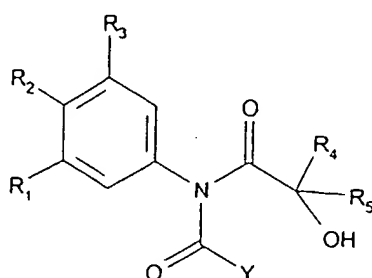
35 26. Composition selon l'une quelconque des revendications 22 à 25, caractérisée
par le fait qu'elle comprend également au moins un agent choisi parmi les agents
antibactériens, les antiparasitaires, les antifongiques, les antiviraux, les anti-
inflammatoires, les antiprurigineux, les anesthésiques, les kératolytiques, les anti-

radicaux libres, les anti-séborrhéiques, les antipelliculaires, les antiacnéiques et/ou les agents diminuant la différenciation et/ou la prolifération et/ou la pigmentation cutanée, les extraits d'origine végétale ou bactérienne.

- 5 27. Composition selon l'une quelconque des revendications 22 à 26, caractérisée par le fait qu'elle est destinée à induire et/ou stimuler la croissance des cheveux et/ou freiner leur chute et/ou à traiter l'hyperséborrhée et/ou l'acné.

28. A titre de médicaments les composés de formules générale (I)

10



tels que définis dans les revendications 1 à 20.

- 15 29. Utilisation dans une composition cosmétique ou pour la préparation d'une composition pharmaceutique, d'une quantité efficace d'au moins un composé répondant à la formule générale (I) tel que défini selon l'une quelconque des revendications 1 à 20, ce composé ou cette composition étant destiné à induire et/ou stimuler la croissance des cheveux et/ou freiner leur chute et/ou traiter l'hyperséborrhée et/ou l'acné.

20

30. Procédé de traitement cosmétique des cheveux et/ou du cuir chevelu, caractérisé par le fait qu'il consiste à appliquer sur les cheveux et/ou le cuir chevelu et/ou sur la peau, une composition cosmétique telle que définie dans l'une quelconque des revendications 22 à 24 ou 26 ou 27, à laisser celle-ci en contact avec les cheveux et/ou le cuir chevelu et/ou la peau, et éventuellement à rincer.
- 25

INSTITUT NATIONAL
de la
PROPRIETE INDUSTRIELLERAPPORT DE RECHERCHE
PRELIMINAIREétabli sur la base des dernières revendications
déposées avant le commencement de la rechercheFA 551826
FR 971424.

DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		Revendications concernées de la demande examinée
Catégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes	
A	WO 97 32562 A (GALEY JEAN BAPTISTE ;BRETON LIONEL (FR); OREAL (FR)) 12 septembre 1997 * revendications *	1-30
A	EP 0 524 781 A (ICI PLC) 27 janvier 1993 * page 2, alinéa 1 * * revendications *	1-30
		DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int.CL.6)
		C07C A61K
Date d'achèvement de la recherche		Examineur
3 juillet 1998		Pauwels, G
CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES		
X : particulièrement pertinent à lui seul Y : particulièrement pertinent en combinaison avec un autre document de la même catégorie A : pertinent à l'encontre d'au moins une revendication ou amorce-plan technologique général O : divulgation non-éventuelle P : document intercalaire		
T : théorie ou principe à la base de l'invention E : document de brevet bénéficiant d'une date antérieure à la date de dépôt et qui n'a été publié qu'à cette date de dépôt ou qu'à une date postérieure. D : cité dans la demande L : cité pour d'autres raisons & : membre de la même famille, document correspondant		

